FILE LAST UPDATED: 07 NOV 2001 <20011107/UP>

FILE COVERS 1976 THROUGH JUL 31, 2001

- => S JP63095243/PN
- L1 ANSWER 1 OF 1 JAPIO COPYRIGHT 2001 JPO
- AN 1988-095243 JAPIO
- TI BEAD FILLER RUBBER COMPOSITION
- IN TAKAGI TAKESHI; UMIJIRI KOUHEI; ODA DENICHI
- PA UBE IND LTD, JP (CO 000020)
- PI ***JP--63095243*** A 19880426 Showa
- AI 1986JP-0240821 (JP61240821 Showa) 19861009
- SO PATENT ABSTRACTS OF JAPAN, Unexamined Applications, Section: C, Sect. No. 526, Vol. 12, No. 333, P. 128 (19880908)
- IC ICM (4) C08L-021-00
 - ICS (4) C08J-003-24; (4) C08J-005-04; (4) C08K-003-04; (4) C08K-003-04;
 - (4) C08K-007-02; (4) C08K-007-02; (4) C08L-021-00
- AB PURPOSE: To obtain a bead filler rubber composition having low Mooney viscosity, excellent processability and high flexural crack propagation resistance of vulcanized product, by compounding a specific polyamide fiber-reinforced rubber composition with a diene rubber and a carbon black.

CONSTITUTION: The objective composition is produced by compounding (A) a reinforced rubber composition produced by mixing 100pts.wt. of a vulcanizable rubber (preferably natural rubber), 5-100pts.wt. of fine short fiber of a fiber- forming polyamide and 0.1-5.5pts.wt. of a silane coupling agent e.g. by kneading, extrusion, etc., with (B) a diene rubber and (C) a carbon black. The composition contains at least natural rubber and/or polyisoprene as a rubber component and their sum is 55-100wt% of the whole rubber component. The amounts of the components B and C are 2-20pts.wt. and 50-70pts.wt. per 100pts.wt. of the whole rubber component. The 50% modulus of the vulcanized product is .gtoreq.30kg/cm2.

®日本国特許庁(JP)

⑪特許出願公開

◎ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭63 - 95243

၍Int.Cl.⁴	識別記号	庁内整理番号	④公開	昭和63年(198	88)4月26日
C 08 J 3	/00 LBT /24 CEQ /04 CEQ	A-6770-4J 8115-4F 7206-4F			
C 08 K 3	/04 CAM KCT	D - 6845-4 J			
7,	/02 C A M				
C 08 L 21,	/00 KDW LBD	C - 6845 - 4 J B - 6770 - 4 J	審査請求 未請求	発明の数 1	(全8頁)

ビードフイラーゴム組成物 会発明の名称

> ②特 願 昭61-240821

②出 願 昭61(1986)10月9日

四発 明 者 高 木 冒 千葉県市原市五井南海岸8番の1 宇部興産株式会社千葉 武 研究所内

79発 明 者 海 尻 浩 平 千葉県市原市五井南海岸8番の1 宇部興産株式会社千葉 研究所内

千葉県市原市五井南海岸8番の1 宇部興産株式会社千葉 73発 明 者 尾 田 傳 研究所内

和出 願 人 宇部興産株式会社 20代 理 弁理士 羽 鳥 人 修

山口県宇部市西本町1丁目12番32号

如

1. 発明の名称

ビードフィラーゴム組成物

2. 特許請求の範囲

加硫可能なゴム100重量部に繊維形成可能な ポリアミドの微細な短繊維5~100重量部が埋 封されており、かつ前記ポリアミドと前記ゴムと がシランカップリング剤を介して結合している強 化ゴム組成物(A)、ジエン系ゴム(B)、及びカー ボンブラック(C) を配合してなり、かつ下記(1) 乃至(Ⅳ) の条件を満足することを特徴とす るピードフィラーゴム組成物。

- (1)前記ポリアミドの量は、ゴム成分の合計1 00重量部に対して2~20重量部であり、
- (1) ゴム成分として、少なくとも天然ゴム及び /又はポリイソプレンを用い、該天然ゴム及び/ 又はポリイソプレンの合計量の割合が、全ゴム成 分に対して55~100重量%であり、
- (皿)カーボンブラックの量は、ゴム成分の合計 100重量部に対して50~70重量部であり、

- (N) 50%モジュラスが30kg/cd以上の加硫
- 3. 発明の詳細な説明

〔産業上の利用分野〕

本発明は、ムーニー粘度(ML)が小さくて加 工性に優れ、かつ加硫物の耐屈曲亀裂成長性が良 好なピードフィラーゴム組成物に関するものであ る。

〔従来の技術及びその問題点〕

最近、高速道路等の高速走行可能な道路の普及 に伴い、タイヤにはよりシビアな高速耐久性が嬰 求されるようになってきた。タイヤは高速で走行 すればする程スタンディングウエープ現象を発生 し易くなり、ひいてはタイヤ破裂につながること はよく知られている。このスタンディングウエー プ現象を抑制する有効な手法の一つにピード部の 剛性を向上させることが考えられる。又ピード部 の高弾性率化は転がり抵抗の低減にも効果がある ことから、ビードフィラーゴムとしては弾性率の 高いものが好ましい。

一方、スタンディングウエーブ現象が一旦発生するとピード部は大きく変形するため、安全上の見地からピードフィラーゴムの耐塩裂成長性が良くて直ぐにはタイヤ破壊に至らないことが必要である。即ち、タイヤの高速耐久性を改善するためのピードフィラーゴムに必要な条件として、高弾性率であること、耐塩裂成長性の良いことが挙げられる。

いて前記ポリアミドと前記ゴムとがシランカップ リング剤を介して結合している強化ゴム組成物(A)、ジエン系ゴム(B)、及びカーボンプラック(C)を配合してなり、かつ下記(I)乃至(V)の条件を満足することを特徴とするピードフィラーゴム組成物により達成したものである。

- (1)前記ポリアミドの量は、ゴム成分の合計100重量部に対して2~20重量部であり、
- (I) ゴム成分として、少なくとも天然ゴム及び /又はポリイソプレンを用い、該天然ゴム及び/ 又はポリイソプレンの合計量の割合が、全ゴム成 分に対して55~100重量%であり、
- (Ⅲ) カーボンブラックの量は、ゴム成分の合計 100重量部に対して50~70重量部であり、 (№) 50%モジュラスが30kg/cd以上の加硫 物となる。

本発明のピードフィラーゴム組成物は、ムーニー枯度M L ... (100℃) (以下、単にM L と 略記することもある) が小さく、加硫物の50% モジュラス(以下、単にM ...と略記することもあ 硬化性樹脂は天然ゴムやジェン系ゴムと相溶性が低いので、熱硬化性樹脂の良好な分散状態を得るには例えば混練時間を長くする必要がある等、製造条件が厳しい制約を受ける。また、多量の無硬化性樹脂を配合した紅生地は未加硫時でも硬いので混練・押出しの際負荷が大きくなったり成型作業性が劣ったりする。また、短繊維を単に配合する方法は、短繊維とゴムとの結合が不十分なのでクリープが大きくなったり、疲労寿命が低下したりする問題がある。

従って、本発明の目的は、上述の従来技術の問題点、即ち、生産性の低さ、耐塩裂成長性の低さ等の問題点を解決し、生産性、加工性に優れ、また、加硫物の弾性率が大きくて耐屈曲塩裂成長性が良好なピードフィラーゴム組成物を提供することにある。

(問題点を解決するための手段)

本発明は、加硫可能なゴム100重量部に繊維 形成可能なポリアミドの微細な短繊維5~100 重量部が埋封されており、かつ該繊維の界面にお

る)が30kg/cd以上であり、耐屈曲電裂成長試験による屈曲回数が1000回以上であり、加工性に優れ、かつ加硫物の弾性率が大きくて耐電裂成長性が良好であり、これらの優れた特性を利用して、タイヤの一内部部材であるピードフィラーに使用することができる。

以下、本発明のピードフィラーゴム組成物について詳述する。

本発明のビードフィラーゴム組成物を構成する 強化ゴム組成物に用いられる加硫可能なゴムとしては、天然ゴム、シスー1.4ポリブタジエン、 ポリイソブレン、スチレンーブタジエン共鉅合体 ゴム、イソブレンーイソブチレン共重合体などを 挙げることができ、これらのゴムの中でも天然ゴムが好ましい。

また、前記強化ゴム組成物に用いられるボリア ミドは、繊維形成可能なもので、融点が150~ 260℃、好ましくは190~235℃の、ナイロン6、ナイロン610、ナイロン12、ナイロン611、ナイロン66等を挙 本発明における強化ゴム組成物に用いられる短機雑は、上記のポリアミドの微細な短機雑で、この短機雑は、繊維値方向に分子が配列された形態のもので、その平均径が好ましくは $0.05\sim0.8$ μ 、特に断面円形で最短機雑長が $1.\mu$ 以上のものが好ましい。

また、前記強化ゴム組成物に用いられるシランカップリング剤としては構造式Y-R, SiX, 、あるいは、Y-R, SiR, X, で示される化合物が使用される。

ここで、上記構造式におけるY、Ri、Ri、Xは、各々、下記の基を示す。

ロピルメチルジメトキシシラン、 r ー (ジエチレントリアミノ) プロピルトリメトキシシラン、 r ー ウレイドープロピルトリエトキシシラン・ドキシシラン、ピニルトリス (B メトキシエトキシ) シラン、アーグリシドキシプロピルメチルジエトキシシラン、アーグリシドキシプロピルメチルシラン、 B ー (3, 4 エポキシシク カー ロープロピルトリメトキシシラン、 r ー メトキシシラン、 r ー ス アーグロプロピルトリメトキシシラン、 N ー フェニルー r ー アミノエルトリエトキシシラン、 N ー アミノエルトリエトリエトキシシランは酸塩などを挙げることができる。

而して、本発明に用いられる強化ゴム組成物は、 前記の加硫可能なゴム100重量部に、前記のポ リアミドの微細な短繊維5~100重量部、好ま しくは5~70重量部、特に好ましくは30~7 0重量部が埋封されており、かつ前記ポリアミド Y: H: N-. CH: - CH-. CH: - C!!-.

C 1 - , H S - , C . H . - .

R: : A. C. H. B. C. H. B. C. H. E. (A: C. H. . B: O. N. H.
$$p = 0 \sim 2$$
, $n = 0 \sim 5$, $q = 0 \sim 2$, $m = 0 \sim 5$, $l = 0 \sim 5$

 $R_{z} : C_{n} H_{z_{n-1}} (n = 1 \sim 4)$

[D:O, C1, E:O

$$r = 0 \sim 2$$
, $n = 0 \sim 5$, $s = 1 \sim 2$.

$$m = 1 \sim 5$$

従って、シランカップリング剤としては、具体的には、 r ーアミノプロピルトリメトキシシラン、 r ーアミノプロピルトリエトキシシラン、 N ー β (アミノエチル) r ーアミノプロピルトリメトキシシラン、N ー β (アミノエチル) r ーアミノブ

と前記ゴムとがシランカップリング剤を介して結合しているもので、前記短機雑の界面において前記ポリアミドと前記ゴムとが前記シランカップリング剤を介して結合している。

加硫可能なゴムに埋封されている短機維の割合 が前記下限より少ないと、ピードフィラー組成物 の強度及びモジュラスが改善されず、加硫可能な ゴムに埋封されている短機維の割合が前記上限よ り多いと、耐塩製成長性が低下する。

また、加硫可能なゴムに埋封されているボリアミドの微細な短機雑の重量に対する加硫可能なゴム/ボリアミドの微細な短機雑)が、10~30重量%、特に15~30重量%となるように短機雑を形成するボリアミドと加硫可能なゴムとがシランカップリング剤を介して結合していることが好ましい。

上述の如く、本発明で用いる強化ゴム組成物に おいては、加硫可能なゴムにポリアミドの微細な 短級雑が埋封されており、且つ該短機雑の界面に おいて前記ポリアミドと加硫可能なゴムとがシラ ンカップリング剤を介して結合しているため、加 鉱物の弾性率及び屈曲回数が大きく、M L の小さ い木発明のゴム組成物を得ることができる。

本発明で用いる上述の強化ゴム組成物は、例えば次のようにして製造される。加硫可能なゴム100重量部当り5~100重量部当り5~100重量部当りシーンカップリング剤0.1~5.5重量部を、前記ポリアミドの融点以上の温度で混練し、得度で混りで混りで混り、或性性の設定で、適宜では関連は対し出すことにより、或性により高い温度でというでは、前記押出対しまりの融点より高い温度で延伸する。更により得られる。更には明記押出対しまりでははい温度で延伸することによっても得られる。

本発明のピードフィラーゴム組成物は、前記の 強化ゴム組成物(A) に、ジェン系ゴム(B) 及びカ ーボンブラック(C) を配合してなるものである。

クの日は、ゴム成分の合計 1 0 0 重量部に対して 5 0 ~ 7 0 重量部であり、 (N) 5 0 %モジュラスが 3 0 kg / cd 以上の加硫物となる。

前記ポリアミドの量が、前記範囲の下限より少ないとMLが小さく、加硫物の弾性率及び屈曲回数の大きいゴム組成物が得られず、ポリアミドの登が前記範囲の上限より多いと組成物のMLが大きくなり、加工性が悪化する。また、コムはポリスとしては、少を用いる必要があり、それらの配合が加速であると加硫物の原は回数が小されるの下限より少と加硫物の弾性率があるがあると加硫物の弾性率が小さなり、加速性が悪化する。また、加硫物の大きくなり、加工性が悪化する。また、加硫物の外が前記範囲外であると加硫物の弾性率が小さなり、加工性が悪化する。また、加硫物の外が前記範囲外であると加硫物の弾性率が小さなり、加速であると加強物の弾性率が小さなるため、ピードフィラーゴム組成物として適当ではない。

本発明のピードフィラーゴム組成物は、前記各成分(A) 、(B) 及び(C) をパンパリーミキサー、

前記のジェン系ゴム(B) としては、天然ゴム、 ポリイソプレン、シスー1, 4ポリプタジェン、 スチレンーブタジェン共宜合体ゴム、イソプレン ーイソプチレン共**近合体などが挙げられる**。

前記カーボンプラックとしては、粒子径90m µ以下、ジプチルフタレート(DBP)吸油量7 0 ml/100g以上のものが好適に使用され、例 えばHAF、FF、FEF、GPF、SAF、I SAF、SRFなどの各種カーボンブラックが挙 げられる。

また、本発明のビードフィラーゴム組成物は、 下記条件(I)~(IV)を満足するように、前記 各成分が配合される。

(1)前記ポリアミド(短繊維)の量は、ゴム成分の合計100重量部に対して2~20重量部、好ましくは2~15重量部であり、(II)ゴム成分として、少なくとも天然ゴム及び/又はポリイソプレンを用い、該天然ゴム及び/又はポリイソプレンの合計量の割合が、全ゴム成分に対して55~100重量%であり、(III)カーボンブラッ

ロールなどの混練機を用い 5 0 ~ 1 8 0 ℃で 1 ~ 6 0 分間程度混練することによって得ることができる。

本発明のピードフィラーゴム組成物には、加硫 剤などの添加剤が配合される。

加硫剤としては、公知の加硫剤、たとえばイオウ、有機過酸化剤、含イオウ化合物などを使用することができる。加硫剤をゴム組成物に配合する方法については特に制限はなく、それ自体公知の配合方法を採用することができる。

また、本発明のピードフィラーゴム組成物には、加硫剤と共に、 熱硬化性樹脂、 ホワイトカーボン、活性化炭酸カルシウム、 超微粉けい酸マグネシウム、 ハイスチレン樹脂、 クマロンインデン樹脂、 フェノール樹脂、 リグニン、 変性メラミン樹脂、 フェノール樹脂などの補強剤、 各種グレードの炭酸カルシウム、 塩基性炭酸マグネシウム、 クレー、 亜鉛酢、 けいそう土、 再生ゴム、 粉末ゴム、 エボナイト粉末などの充塡剤、 アルデヒド・アミン類、 グアニジン類、チオウレ

ア類、チアゾール類、チウラム類、ジチオカーバメート類、キサンテート類などの加硫促進剤、企 属酸化物、脂肪酸などの加硫促進助剤、アミン・ケトン類、アミン類、フェノール類、イミグゾール類、 含ィオウ系あるい は含リン系老化防止剤、ナフテン系やアロマティック系のプロセス油等を、本発明の効果を損なわない範囲で配合することができる。

特に、本発明のゴム組成物には、ゴム 1 0 0 重型部に対して 1 ~ 3 0 重量部のノボラック型フェノール系樹脂のような熱硬化性樹脂を配合するのが好ましい。

〔実施例〕

以下に実施例及び比較例を示す。以下の記載に おいて部は重量部を示す。

また、ビードフィラーゴム組成物のムーニー粘度 M L . . . (100 C) は J I S K 6 3 0 0 に従って測定し、加硫物の物性 (引張弾性率、引張強さ、屈曲回数、硬さ)は J I S K 6 3 0 1 に従って測定した。

1 部を投入し、1 3 分間混練し(この間、ブラベンダー内の温度は2 3 0 でまで上昇)、混練物を得た。得られた混練物を、ノズルの内径2 m、ノズルの長さと内径との比(L/D)が2 の円形がイを有する2 0 m が押出機(Haake 社製)を用いてダイ設定温度2 3 5 でで紐状に押出し、次いで、押出物をノズル直下3 m に設置したガイドロールを経て、ボビンにドラフト比1 0 (3 8.8 m / 分の速度)で巻取った。この巻取物約5 0 0 本を取ねてシート状物をロール間隙0.2 m、温度60 でのシート状物をロール間隙0.2 m、温度60 での一対の圧延ロールで約1 0 倍に圧延して、強化ゴム組成物(マスクーバッチ)(試料1)を得た。

次に、90℃、77r.p.m.にセットしたパンパリーにより、第2要に示す配合処方のうち加硫促進剂、イオウを除く配合成分を混練して混練物を得、次いで、この混練物に10インチロール上で加硫促進剤、イオウを混練し、これをシート状にロール出しした後、金型に入れて加硫し、加硫物を得た。加硫は、145℃下に40分間行った。

尚、下記実施例1~16及び比較例1~2における強化ゴム組成物の組成(配合割合)、本発明のビードフィラーゴム組成物の組成(配合割合)、及び本発明のビードフィラーゴム組成物の物性等については、後記第1表及び第2表にまとめて記載した。

实施例 1

実施例2

シランAに代えてビニルトリス(βーメトキシ エトキシ)シラン(商品名 K B C 1 0 0 3 、信越 化学工業時製、シラン B)を用いた他は実施例 1 と同様にして強化ゴム組成物(試料 2)を得、こ の試料 2 を強化ゴム組成物として使用した他は実 施例 1 と同様にしてピードフィラーゴム組成物を 係た。

実施例3

シランAに代えてァーメタクリロキシプロピルトリメトキシシラン(商品名 K B M 5 0 3、信越化学工業瞬襲、シランC)を用いた他は実施例1と同様にして強化ゴム組成物(試料3)を得、この試料3を強化ゴム組成物として使用した他は実施例1と同様にしてピードフィラーゴム組成物を得た。

実施例 4

シランAに代えてァーメルカプトプロピルトリメトキシシラン(商品名 K B M 8 0 3、信越化学工業 (1) 製、シラン D)を用いた他は実施例 1 と同

様にして強化ゴム組成物(試料 4)を得、この試料 4 を強化ゴム組成物として使用した他は実施例 1 と同様にしてビードフィラーゴム組成物を得た。 実施例 5

シランAに代えてβー(3.4ーエボキシシクロヘキシル)エチルトリメトキシシラン(商品名KBM303、信越化学工築畑製、シランE)を用いた他は実施例1と同様にして強化ゴム組成物(試料5)を得、この試料5を強化ゴム組成物として使用した他は実施例1と同様にしてピードフィラーゴム組成物を得た。

実施例 6

ナイロン6(商品名1013B、字部具産の製、 融点221℃、分子量13.000)100重量 部当り4重量部のシランAをあらかじめ練り込ん だペレット52部を使用した他は実施例1と同様 に実施して強化ゴム組成物(試料6)を得、この 試料6を強化ゴム組成物として使用した他は実施 例1と同様にしてピードフィラーゴム組成物を得 た。

比較例1~2

強化ゴム組成物を使用しないで各成分の使用割合(組成)を第2表に示すように変えた他は実施例1と同様にしてピードフィラーゴム組成物を得た。

尚、第1表に示す各試料1~8(強化ゴム組成物)における結合ゴム量の測定は、次のようにして行った。

〔結合ゴム量測定〕

強化ゴム組成物2gをそれぞれトルエン200 耐に80℃で添加し、強化ゴム組成物中のゴム分 を溶解させ、得られたスラリーを空温で遠心分離 して溶液部分と沈澱部分とに分けた。沈澱部分に ついて前記の操作を1回繰り返し行った後、沈澱 部分を乾燥してナイロン繊維を得た。このナイロ ン繊維をフェノールとオルソジクロルベンゼンの 混合溶媒に溶解させて、「Hの核磁気共鳴スペク トル(NMR)で分析(内部標準テトラメチルシ ラン)し、NMRチャートからゴムに起因するメ チル基及びメチレン基、6ーナイロンに起因する

実施例7

天然ゴムに投入する6ーナイロンの量を100 部にかえた他は実施例1と同様にして強化ゴム組成物(試料7)を得、この試料7を強化ゴム組成物として使用した他は実施例1と同様にしてビードフィラーゴム組成物を得た。

実施例8

天然ゴムに投入する6ーナイロンの量を20部にかえた他は実施例1と同様にして強化ゴム組成物(試料8)を得、この試料8を強化ゴム組成物として使用した他は実施例1と同様にしてビードフィラーゴム組成物を得た。

実施例9~13

各成分の組成(配合割合)を第2表に示すように変えた他は実施例1と同様にしてピードフィラーゴム組成物を得た。

実施例14~16

配合するカーボンブラックの種類を変えた他は 実施例1と同様にしてピードフィラーゴム組成物 を得た。

C O 基に隣接したメチレン基、N H 基に隣接したメチレン基及び他の3個のメチレン基の各々のピークについて、切り取り面積法により6ーナイロンと天然ゴムとのモル比をもとめて、結合ゴム型を算出した。また、前記のナイロン繊維の形状を、繊維約200本について10.000倍の倍率で走査型顕微鏡を用いて測定した。繊維は断面円形の極めて細い短繊維であった。

また、第2 衷における(注 1) \sim (注 4) は次の通りである。

- (注1) BR:ポリプタジェン(UBEPOL-BR100、宇部奥産酬製)
- (注2) SBR:スチレンーブタジェン共重合体 ゴム (SBR-1500、日本 合成ゴム脚製)
- (注3) N-330: HAF、粒子径30mμ、 DBP吸油型110 mt/100g

N - 4 4 0 : F F 、粒子径 3 8 m μ、

DBP吸油型75mt/100g

N-550: FEF、拉子径41m u、

DBP吸油量122ml/100g

N-660:GPF、粒子径84mμ、

DBP吸油量81ml/100g

(注4)他の配合剤

亜鉛難: 5部、ステアリン酸: 2部、老化防止剤 N-フェニル-N'-イソプロピル-P-フェニレンジアミン 1部、加硫促進剤 N-オキシジエチレンベンゾチアジル-2-スルフェンアミド 0.8部、イオウ 3部(比較例1のみ、4部)

(本発明の効果)

本発明のゴム組成物は、ムーニー粘度が小さいため加工性が優れており、しかも加硫物のMs。が30kg/cd以上で屈曲回数が1000回以上であり、弾性率が大きく耐屈曲な裂成長性が優れており、乗用車、バス、トラック、飛行機などのタイヤ部材として、他のタイヤ部材(サイドウォール、トレッド、チェーファー、リムなど)とともに使用することができる。

第1表

組成及び 物性	強化	ヒゴム組成	物(マス	(ターバッチ)	の組成	強化ゴム組成物中のナイロン繊維							
	NR	ナイロン	·-6	シランカップ	プリング剤	拟维	結合ゴム量						
試料!	(部)	種 類	(部)	種 類	(部)	平均战維径(μ)	総維長さ(μ)	(距弧%)					
1 1	100	1030B	5 0	シランA	2.0	0.20	≥15	2 3					
2	100	,,	5 0	シランB	2.0	0.20	≥15	1 8					
3	100	"	5 0	シランC	2. 0	0.21	≥ 1 5	1 8					
4	100	,,	50 シランD		2.0	0.21	≥ 15	1 8					
5	100	"	5 0	シランE	2.0	0.24	≥ 15	1 5					
6	100	1013B	5 0	シランA	4.0	0.20	≥15	2 3					
7	100	1030B	100	"	2.0	0.28	≥ 1 5	1 8					
8	100	,,	2 0	"	2.0	0.20	≧15	2 2					

特開昭63-95243 (8)

第2表

				到超9 1	实验例 2	知地 (3	双码 4	对码 5	知知 (東海州 7	更进列 8	3356M 9	東海州 10	又加州 11	到過 12	文建的 13	到超知 14	决湖 15	東海 16	北京的	11.1284 2
fill fill	洪化二十四次的	7)	植 類 (SB)	1.0円 1 1.5	試料2 15	設料3 15	15 15	試料5 1 5	1A#46 15	数料7 1 0	1.73748 3 0	18741 3 0	15	30	15	15	15	15	15		
	NR		(BB)	90	90	9 0	9 0	9 0	90	9 5	80	80	9 0	ь 🤉	7 0	70	70	70	70	100	100
	BR (注1) (部)				_		_	_				_	—	2 0	20	2 0	2 0	20		<u> </u>	
成	SBR (/±2)		(AB)	_		_					_	_		3 0		-	_	_			
	カーボンブラッ (注3)	0 1	14 M (CB)	N-330 5 0	5 0	5 0	50	5 0	5 0	5 0	50	5 0	60	50	6 0	5 0	N-440 5 0	N-550 5 О	N-660 5 0	N-330 7 0	N-330 8 0
	然但出生初后		(3B)	_	-	_				_			_	_	5	_	-				_
	へまきまをレンタトラミン		(AB)	1	_	_		_		_			_	_	0.5		—				
	他の社合制			(注4)	(i主4)	(注4)	(i±4)	(ì ± 4)	(注4)	(i±4)	(注4)	(i±4)	(ř±4)	(注4)	(i主4)	(注4)	(注4)	(ř±4)	(î±4)	(i±4)	(i±4)
全:	びムに対するナイ	ロンの	마슴 (PIIR)	5	5	5	5	5	5	5	5	10	5	10	5	5	5	5	5	0	0
۲	・ドフィラーゴム ML		100°C)	60	6 1	6 1	6 0	63	6 0	6 2	5 9	6 1	7 1	6 2	7 4	61	5 6	5 8	5 3	9 0	測定 不能
ħо	硫物	М.	(kg/cd)	60	6 1	6.0	6.0	6 4	5 9	6 4	- 58	83	74	6.8	96	5 6	50	5 4	5 2	4 2	5 I
	• 3000	がさ	(kg/cd)	278	280	270	268	260	280	264	286	270	250	244	190	260	250	240	220	228	193
	* Statu	印数	(E)	8000	7800	8000	7500	7000	8000	7000	7000	2000	3000	3000	1500	7000	8000	7000	7000	>1000	>1000
	• 硬	ŧ		8 4	8 4	8 4	8 3	8 5	8 4	8.5	8 4	86	8 4	8 5	9 1	8 4	8 3	8 4	8 2	80	8 3